

I tipa izmaiņas

Nr. p. k.	Veterināro zāļu reģ.numurs	Veterināro zāļu nosaukums, zāļu stiprums, forma un mērķa suga (-as)	Veterināro zāļu Reģ. apliecības īpašnieks, valsts	Veterināro zāļu izmaiņu tips, būtība
1	2	3	4	5
1.	V/NRP/96/0293	Canaural ausu pilieni, suspensija kaķiem, suņiem Canaural ear drops, suspension for cats, dogs	Dechra Veterinary Products A/S, Dānija	IB B.II.d.2.d Aizvieto aktīvās vielas framīcētīna sulfāta kvantitatīvās noteikšanas galaproduktā HPLC-DAD metodi ar HPLC-ECD metodi.; IB B.I.b.2.e Aizvieto aktīvās vielas framīcētīna sulfāta kvantitatīvās noteikšanas HPLC-DAD metodi ar HPLC-ECD metodi.
2.	V/MRP/13/0021	Caninsulin vet. 40 IU/ml suspensija injekcijām kaķiem, suņiem Caninsulin vet. 40 IU/ml suspension for injection for cats, dogs	Intervet International B.V., Nīderlande	IA B.II.c.2.a Nelielas izmaiņas testa procedūrā
3.	V/MRP/10/0025	Cestem Flavoured tabletes liela auguma suņiem Cestem Flavoured tablets for large dogs	Ceva Sante Animale,, Francija	IB B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas prazīkvantela Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2012-159-Rev 00 no pašlaik apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija; IA B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas prazīkvantela Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2012-159-Rev 01 no pašlaik apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija
4.	V/MRP/10/0024	Cestem Flavoured tabletes maza auguma suņiem, vidēja auguma suņiem Cestem Flavoured tablets for small dogs, medium dogs	Ceva Sante Animale,, Francija	IB B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas prazīkvantela Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2012-159-Rev 00 no pašlaik apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija; IA B.III.1.a.1 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas prazīkvantela Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2012-159-Rev 01 no pašlaik apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija
5.	V/NRP/96/0399	Cloxacillin-Benzathin 1000 mg suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem Cloxacillin-Benzathin 1000 mg intramammary suspension for cattle	Dimela Veta Latvija, Latvija	IA 1. Reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma maiņa no AS Dimela Veta Latvija uz AS Dimedium Latvija
6.	V/NRP/01/1323	Denagard 100 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām Denagard 100 mg/ml solution for injection for pigs	Elanco GmbH, Vācija	IB B.II.f.1.d Maina maksimālo uzglabāšanas temperatūru no 30°C uz 25°C; IA B.II.f.1.a.1 Sašina veterināro zāļu derīguma termiņu izplatīšanai paredzētā iepakojumā no 5 gadiem uz 3 gadiem
7.	V/DCP/19/0070	Doxycare 200 mg tabletes kaķiem, suņiem Doxycare 200 mg tablets for cats, dogs	Ecuphar NV, Beļģija	IA B.III.1.a.2 Atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2000-165-Rev 06) aktīvajai vielai doksiciklīna hīklātam no iepriekš apstiprināta ražotāja Yangzhou Liberty Pharmaceutical Co. Ltd., Ķīna; IA B.II.a.3.a.2 Izmaiņas gatavā produkta palīgvielu sastāvā

8.	V/DCP/19/0069	Doxycare 40 mg tabletes kaķiem, suņiem Doxycare 40 mg tablets for cats, dogs	Ecuphar NV, Beļģija	IA B.III.1.a.2 Atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R1-CEP 2000-165-Rev 06) aktīvajai vielai doksiciklīna hīklātam no iepriekš apstiprināta ražotāja Yangzhou Liberty Pharmaceutical Co. Ltd., Ķīna; IA B.II.a.3.a.2 Izmaiņas gatavā produkta palīgvielu sastāvā
9.	V/DCP/15/0043	Effipro Duo 100 mg/120 mg šķīdums pilināšanai uz ādas ļoti liela auguma kaķiem Effipro Duo 100 mg/120 mg spot-on solution for very large cats	VIRBAC, Francija	IA A.7. Tiek svītrotā viena no ražošanas vietām JIANGSU LINGYUN PHARMACEUTICAL CO, LTD., Ķīna; IA A.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa no AVOGADRO uz EUROFINS AMATSI Analytics
10.	V/DCP/15/0029	Effipro Duo 134 mg/40 mg šķīdums pilināšanai uz ādas vidēja auguma suņiem Effipro Duo 134 mg/40 mg spot-on solution for medium dogs	VIRBAC, Francija	IA A.7. Tiek svītrotā viena no ražošanas vietām JIANGSU LINGYUN PHARMACEUTICAL CO, LTD., Ķīna; IA A.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa no AVOGADRO uz EUROFINS AMATSI Analytics
11.	V/DCP/15/0030	Effipro Duo 268 mg/80 mg šķīdums pilināšanai uz ādas liela auguma suņiem Effipro Duo 268 mg/80 mg spot-on solution for large dogs	VIRBAC, Francija	IA A.7. Tiek svītrotā viena no ražošanas vietām JIANGSU LINGYUN PHARMACEUTICAL CO, LTD., Ķīna; IA A.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa no AVOGADRO uz EUROFINS AMATSI Analytics
12.	V/DCP/15/0031	Effipro Duo 402 mg/120 mg šķīdums pilināšanai uz ādas ļoti liela auguma suņiem Effipro Duo 402 mg/120 mg spot-on solution for very large dogs	VIRBAC, Francija	IA A.7. Tiek svītrotā viena no ražošanas vietām JIANGSU LINGYUN PHARMACEUTICAL CO, LTD., Ķīna; IA A.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa no AVOGADRO uz EUROFINS AMATSI Analytics
13.	V/DCP/15/0042	Effipro Duo 50 mg/60 mg šķīdums pilināšanai uz ādas kaķiem Effipro Duo 50 mg/60 mg spot-on solution for cats	VIRBAC, Francija	IA A.7. Tiek svītrotā viena no ražošanas vietām JIANGSU LINGYUN PHARMACEUTICAL CO, LTD., Ķīna; IA A.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa no AVOGADRO uz EUROFINS AMATSI Analytics
14.	V/DCP/15/0028	Effipro Duo 67 mg/20 mg šķīdums pilināšanai uz ādas maza auguma suņiem Effipro Duo 67 mg/20 mg spot-on solution for small dogs	VIRBAC, Francija	IA A.7. Tiek svītrotā viena no ražošanas vietām JIANGSU LINGYUN PHARMACEUTICAL CO, LTD., Ķīna; IA A.5. b Ražotāja nosaukuma maiņa no AVOGADRO uz EUROFINS AMATSI Analytics
15.	V/NRP/93/0029	Engemycin 100 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem Engemycin 100 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, cats, cattle, dogs, horses	Intervet International B.V., Nīderlande	IB B.III.1.a.3 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas oksitetraciklīna hidrohlorīda Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2010-080-Rev 01 no pašlaik apstiprināta ražotāja Yangzhou Liberty Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna

16.	V/NRP/93/0029	Engemycin 100 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem Engemycin 100 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, cats, cattle, dogs, horses	Intervet International B.V., Nīderlande	IA B.III.1.a.1 Iesniedz jaunu aktīvās vielas oksitetraciklīna hidrohlorīda Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R0-CEP 2018-119-Rev 01 no pašlaik apstiprināta ražotāja Yangzhou Liberty Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna
17.	V/DCP/08/1618	Enroxil Flavour 50 mg tabletes suņiem Enroxil Flavour 50 mg tablets for dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IB B.II.z Harmonizē tabletes izskata aprakstu visā dokumentācijā.
18.	V/NRP/11/0058	Eurofit gel a.u.v. gels liellopiem Eurofit gel a.u.v. gel for cattle	Dimela Veta Latvija, Latvija	IA 1. Reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma maiņa no AS Dimela Veta Latvija uz AS Dimedium Latvija
19.	V/MRP/11/0068	Genestran 75 µg/ml šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, zirgiem Genestran 75 µg/ml solution for injection for pigs, cattle, horses	aniMedica GmbH, Vācija	IA B.I.b.1. b Tiek ieviesti divi stingrāki specifiskāciju ierobežojumi aktīvajai vielai
20.	V/MRP/09/0014	Ingelvac MycoFLEX suspensija injekcijām cūkām Ingelvac MycoFLEX suspension for injection for pigs	Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Vācija	IA A.5. b Mainās galaprodukta sekundārās iepakojšanas vietas (Lentilly, Francija) nosaukums no "Meril SAS" uz "Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS".
21.	V/DCP/13/0029	Intraseal 2.6 g suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem Intraseal 2.6 g intramammary suspension for cattle	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IB B.II.c.2.d Iesniedz izmaiņas saistībā ar kadmija testa procedūras atjaunošanu drošības nolūkos.
22.	V/NRP/01/1290	Ketamidor 10% 100 mg/ml šķīdums injekcijām aitām, cūkām, kaķiem, kazām, liellopiem, suņiem, zirgiem Ketamidor 10% 100 mg/ml solution for injection for sheep, pigs, cats, goats, cattle, dogs, horses	Richter Pharma AG, Austrija	IA C.I.9. a IA in Mainīta par farmakovigilanci atbildīgā persona no Florian Fritsch uz Vladislav Kurtev
23.	V/MRP/10/0002	Malaseb šampūns kaķiem, suņiem Malaseb shampoo for cats, dogs	Dechra Veterinary Products A/S, Dānija	IA B.II.c.2.a Atjauno palīgvielas dinātrija kokoamfodiacetāta identifikācijas metodi

24.	V/DCP/14/0066	Milprazon 12,5 mg/125 mg tabletes suņi, kas smagāki par 5 kg Milprazon 12,5 mg/125 mg tablets for dogs weighing at least 5 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a.2 Atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R0-CEP 2018-024-Rev 01) aktīvajai vielai milbemicīna oksīmam no iepriekš apstiprināta ražotāja Livzon Group Fuzhou Fuxing Pharmaceutical CO., LTD., Ķīna
25.	V/DCP/14/0073	Milprazon 16 mg/40 mg apvalkotās tabletes kaķi, kas smagāki par 2 kg Milprazon 16 mg/40 mg film-coated tablets for cats weighing at least 2 kg	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a.2 Atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R0-CEP 2018-024-Rev 01) aktīvajai vielai milbemicīna oksīmam no iepriekš apstiprināta ražotāja Livzon Group Fuzhou Fuxing Pharmaceutical CO., LTD., Ķīna
26.	V/DCP/14/0065	Milprazon 2,5 mg/25 mg tabletes kucēni, kas smagāki par 0,5 kg, maza auguma suņiem Milprazon 2,5 mg/25 mg tablets for puppies weighing at least 0.5 kg, small dogs	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a.2 Atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R0-CEP 2018-024-Rev 01) aktīvajai vielai milbemicīna oksīmam no iepriekš apstiprināta ražotāja Livzon Group Fuzhou Fuxing Pharmaceutical CO., LTD., Ķīna
27.	V/DCP/15/0009	Milprazon 4 mg/10 mg apvalkotās tabletes kaķēni, kas smagāki par 0,5 kg, maza auguma kaķiem Milprazon 4 mg/10 mg film-coated tablets for kittens weighing at least 0.5 kg, small cats	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IA B.III.1.a.2 Atjaunota Eiropas Farmakopejas atbilstības sertifikātu (R0-CEP 2018-024-Rev 01) aktīvajai vielai milbemicīna oksīmam no iepriekš apstiprināta ražotāja Livzon Group Fuzhou Fuxing Pharmaceutical CO., LTD., Ķīna
28.	V/NRP/96/0379	Nobivac RL suspensija injekcijām suņiem Nobivac RL suspension for injection for dogs	Intervet International B.V., Nīderlande	IA B.II.e.5.b Svītrots 10 ml iepakojuma izmērs
29.	V/DCP/18/0063	Noroclav suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošas govīm Noroclav intramammary suspension for lactating cows	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas testa procedūrā
30.	V/NRP/96/0443	Noroclox DC 500 mg suspensija ievadīšanai tesmenī govīm Noroclox DC 500 mg intramammary suspension for cows	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IB B.II.b.4.a Pievieno jaunus 500 kg un 800 kg galaprodukta sērijas apjomus; IB B.II.b.3.a Palielina maksimālo palīgvielu maisījuma sterilizācijas temperatūru un laiku; IA B.II.b.3.a Palielina galaprodukta samaisīšanas laiku no 20 uz 30 minūtēm; IA B.II.b.5.a Samazina palīgvielu maisījuma atdzesēšanas temperatūru un laiku; IA B.II.b.5.b Pievieno jaunu procesa kontroles soli - temperatūras kontrole pēdejā galaprodukta samaisīšanas posmā; IA B.II.b.5.c Dzēs procesa kontroles soli pirms galaprodukta iepildīšanas primārajā iepakojumā

31.	V/NRP/98/0813	Opticlox eye ointment 167 mg/g acu ziede aitām, kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem Opticlox eye ointment 167 mg/g eye ointment for sheep, cats, cattle, dogs, horses	Norbrook Laboratories (Ireland) Limited, Īrija	IB B.II.b.4.a Palielina maksimālo galaprodukta sērijas apjomu no 140 kg uz 500 kg un 800 kg; IB B.II.b.3.a Dzēš procesa kontroles soli palīgvielu maisījuma masas noteikšanu; IB B.II.b.3.a Maina palīgvielu maisījuma sterilizācijas laiku un temperatūru; IA B.II.b.5.b Pievieno procesa kontroles soli temperatūras noteikšanu galaprodukta pēdējās samaisīšanas laikā
32.	V/NRP/95/0123	Prednisolonacetat-Injektionssuspension 10 mg/ml suspensija injekcijām kaķiem, liellopiem, suņiem, zirgiem Prednisolonacetat-Injektionssuspension 10 mg/ml suspension for injection for cats, cattle, dogs, horses	Dimela Veta Latvija, Latvija	IA 1. Reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma maiņa no AS Dimela Veta Latvija uz AS Dimedium Latvija
33.	V/NRP/03/1561	Preventef 150 mg/g kaklasiksna kaķiem Preventef 150 mg/g collar for cats	Virbac S.A., Francija	IA B.II.e.5.b Samazina suņu kakla siksnu veidu skaitu no 3 veidiem uz 2 veidiem; IB B.II.d.1.z Maina kakla siksnu svaru un garumu uz 14 g, 35 cm kaķu kakla siksmai un 30g, 50 cm un 42 g, 70 cm suņu kakla siksām; IB B.II.d.1.z Pievieno specifiskajai aktīvās vielas dimpilāta degradācijas produktu noteikšanas testu; IA B.II.b.4.b Pievieno jaunu minimālo galaprodukta sērijas apjomu 100 kg; IA B.II.b.3.a Samazina izejvielu daudzumu ražošanas formulā par 2.5%; IA B.II.a.3.b.1 Samazina palīgvielu epoksidētas sojas pupiņu eļļas un kalcija stearāta daudzumu galaproduktā; IB B.II.a.3.z Dzēš palīgvielas koloidālo silīcija dioksīdu un esenciālo taukskābju esteru; IB B.II.a.3.z Pievieno jaunas palīgvielas kalcija karbonātu un kalcija un cinka taukskābju sāļu maisījumu; IB B.II.a.3.b.6 Aizstāj palīgvielu di(2-etilheksil)ftalātu ar diizobutiladipātu; IA B.II.a.3.a.1 Maina galaprodukta sastāvā esošās palīgvielas krāsvielas
34.	V/NRP/03/1560	Preventef 150 mg/g kaklasiksna suņiem Preventef 150 mg/g collar for dogs	Virbac S.A., Francija	IA B.II.e.5.b Samazina suņu kakla siksnu veidu skaitu no 3 veidiem uz 2 veidiem; IB B.II.d.1.z Maina kakla siksnu svaru un garumu uz 14 g, 35 cm kaķu kakla siksmai un 30g, 50 cm un 42 g, 70 cm suņu kakla siksām; IB B.II.d.1.z Pievieno specifiskajai aktīvās vielas dimpilāta degradācijas produktu noteikšanas testu; IA B.II.b.4.b Pievieno jaunu minimālo galaprodukta sērijas apjomu 100 kg; IA B.II.b.3.a Samazina izejvielu daudzumu ražošanas formulā par 2.5%; IA B.II.a.3.b.1 Samazina palīgvielu epoksidētas sojas pupiņu eļļas un kalcija stearāta daudzumu galaproduktā; IB B.II.a.3.z Dzēš palīgvielas koloidālo silīcija dioksīdu un esenciālo taukskābju esteru; IB B.II.a.3.z Pievieno jaunas palīgvielas kalcija karbonātu un kalcija un cinka taukskābju sāļu maisījumu; IB B.II.a.3.b.6 Aizstāj palīgvielu di(2-etilheksil)ftalātu ar diizobutiladipātu; IA B.II.a.3.a.1 Maina galaprodukta sastāvā esošās palīgvielas krāsvielas

35.	V/MRP/07/1696	Resflor šķīdums injekcijām liellopiem Resflor solution for injection for cattle	Intervet International B.V., Nīderlande	IA B.II.d.2.a Nelielas izmaiņas testa procedūrā
36.	V/DCP/20/0013	Sedanol 40 mg/ml šķīdums injekcijām cūkām Sedanol 40 mg/ml solution for injection for pigs	Richter Pharma AG, Austrija	IA C.I.1.a Izmaiņas zāļu apraksta, marķējuma un lietošanas instrukcijas aprakstā. Tiek pagarināts ierobežojuma periods dzīvnieku produkcijai līdz 18 dienām, tiek noteikts zāļu daudzums, ko ievada vienā injekcijas vietā, pievienoti īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem
37.	V/NRP/08/1716	Suramox 500 mg/g pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai cūkām Suramox 500 mg/g powder for oral solution for pigs	Virbac S.A., Francija	IA B.III.1.a.3 Pievieno jaunu aktīvās vielas amoksicilīna trihidrāta Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2007-315-Rev 02 no jauna ražotāja Inner Mongolia Changsheng Pharmaceutical Co., Ltd., Ķīna
38.	V/NRP/08/1717	Suramox 500 mg/g pulveris iekšķīgi lietojama šķīduma pagatavošanai vistām Suramox 500 mg/g powder for oral solution for chickens	Virbac S.A., Francija	IA B.III.1.a.3 Pievieno jaunu aktīvās vielas amoksicilīna trihidrāta Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2007-315-Rev 02 no jauna ražotāja Inner Mongolia Changsheng Pharmaceutical co., Ltd., Ķīna
39.	V/NRP/95/0150	Tetra-Bol 2000 mg tabletes ievadīšanai dzemdē liellopiem Tetra-Bol 2000 mg intra-uterine tablets for cattle	Dimela Veta Latvija, Latvija	IA 1. Reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma maiņa no AS Dimela Veta Latvija uz AS Dimedium Latvija
40.	V/DCP/19/0020	Triderm uz ādas lietojams aerosols, šķīdums suņiem Triderm cutaneous spray, solution for dogs	Organit Kft., Ungārija	IB B.II.f.1b1 Pagarina uzglabāšanas laika periodu, kas iepakots pārdošanai, līdz 54 mēnešiem
41.	V/NRP/00/1128	Veteusan 100 mg/ml emulsija lokālai lietošanai kaķiem, suņiem Veteusan 100 mg/ml emulsion for topical use for cats, dogs	Richter Pharma AG, Austrija	IA C.I.9. a IA in Mainīta par farmakovigilanci atbildīgā persona no Florian Fritsch uz Vladislav Kurtev
42.	V/NRP/95/0258	Vitamin E - Selen - Lösung šķīdums injekcijām aitām, cūkām, kazām, liellopiem Vitamin E - Selen - Lösung solution for injection for sheep, pigs, goats, cattle	Dimela Veta Latvija, Latvija	IA 1. Reģistrācijas apliecības īpašnieka nosaukuma maiņa no AS Dimela Veta Latvija uz AS Dimedium Latvija

43.	V/NRP/98/0894	Vitasol AD3EC šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, suņiem, zirgiem Vitasol AD3EC solution for injection for pigs, cattle, dogs, horses	Richter Pharma AG, Austrija	IA C.I.9. a IA in Mainīta par farmakovigilanci atbildīgā persona no Florian Fritsch uz Vladislav Kurtev
44.	V/NRP/98/0894	Vitasol AD3EC šķīdums injekcijām cūkām, liellopiem, suņiem, zirgiem Vitasol AD3EC solution for injection for pigs, cattle, dogs, horses	Richter Pharma AG, Austrija	IB B.II.b.5.f Pievieno ražošanas procesa kontroles testu endotoksīnu noteikšanas LAL testu pirms filtrēšanas
45.	V/NRP/02/1520	ZIPYRAN PLUS tabletes suņiem ZIPYRAN PLUS tablets for dogs	Laboratorios Calier, S.A., Spānija	IA B.III.1.a.1 Iesniedz jaunu aktīvās vielas febantela Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R0-CEP 2016-252-Rev 00 no jauna ražotāja Alivira Animal Health Limited, Indija; IB B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas prazikvantela Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2012-159 Rev 01 no iepriekš apstiprināta ražotāja Sequent Scientific Limited, Indija; IB B.III.1.a.2 Iesniedz atjaunotu aktīvās vielas pirantela embonāta Eiropas farmakopejas atbilstības sertifikātu Nr. R1-CEP 2005-294-Rev 01 no pašlaik apstiprināta ražotāja IPCA Laboratories Limited, Indija; IA A.7. Dzēš aktīvās vielas febantela ražotāju Mylan Laboratories Ltd., Indija
46.	V/DCP/16/0030	Doxatib 500 mg/g pulveris lietošanai ar dzeramo ūdeni cūkām, vistām Doxatib 500 mg/g powder for use in drinking water for pigs, chickens	KRKA, d.d., Novo mesto, Slovēnija	IB C.I.2. a Tiek pievienota frāze zāļu aprakstā un lietošanas instrukcijā, sadaļā 4.5 - "Dažās Eiropas Savienības valstīs ir ziņots arī par rezistenci pret tetraciklīniem cūku elpošanas ceļu patogēniem (A. pleuropneumoniae)"